WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Buro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 97/47613 A1 C07D 301/12 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 18. Dezember 1997 (18.12.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/02815

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. Mai 1997 (30.05.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 23 608.8

13. Juni 1996 (13.06.96)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÜLLER, Ulrich [DE/DE]; Birkenweg 16, D-67434 Neustadt (DE). GROSCH, Georg, Heinrich [DE/DE]; Berliner Strasse 16, D-67098 Bad Dürkheim (DE). HAUER, Bernhard [DE/DE]; Merowingerstrasse 1, D-67136 Fußgönheim (DE). SCHULZ, Michael [DE/DE]: Dhauner Strasse 39, D-67067 Ludwigshafen (DE). RIEBER, Norbert [DE/DE]; Liebfrauenstrasse 1c, D-68259 Mannheim (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, CA, CN, CZ, GE, HU, IL, JP, KR, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, UA, US, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europaisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

- (54) Title: PROCESS FOR PRODUCING EPOXIDES FROM OLEFINES AND HYDROGEN PEROXIDE OR HYDROPEROXIDES USING A ZEOLITHIC OXIDATION CATALYST
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON EPOXIDEN AUS OLEFINEN UND WASSERSTOFFPEROXID ODER HYDROPEROXIDEN UNTER VERWENDUNG EINES ZEOLITH-OXIDATIONSKATALYSATORS

(57) Abstract

A process for producing epoxides from olefines and hydrogen peroxide or hydroperoxides in the liquid phase using an oxidation catalyst based on titanium or vanadium silicalites with a zeolithic structure, in which the concentration of the hydrogen peroxide or hydroperoxides in the reaction mixture is in the range from 0.05 to less than 1 wt.% during the reaction.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von Epoxiden aus Olefinen und Wasserstoffperoxid oder Hydroperoxiden in flüssiger Phase unter Verwendung eines Oxidationskatalysators auf Basis von Titan- oder Vanadiumsilikaten mit Zeolith-Struktur, dadurch gekennzeichnet, daß die Konzentration des Wasserstoffperoxids oder der Hydroperoxide in der Reaktionsmischung bei der Umsetzung im Bereich von 0,05 bis kleiner 1 Gew.-% liegt.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM		FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Osterreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	
AU		GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Senegal Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	•	MD			
BB	Barbados		Georgien		Republik Moldau	TG	Togo
		GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML,	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	ΙT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON EPOXIDEN AUS OLEFINEN UND WASSERSTOFFPEROXID ODER HYDROPEROXIDEN UNTER VERWENDUNG EINES ZEOLITH-OXIDATIONSKATALYSATORS

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein verbessertes Verfahren zur Herstellung von Epoxiden aus Olefinen und Wasserstoffperoxid oder Hydroperoxiden unter Verwendung eines Oxidationskatalysators auf 10 Basis von Titan- oder Vanadiumsilikaten mit Zeolith-Struktur.

Verfahren zur Herstellung von Epoxiden aus Olefinen und wäßrigem Wasserstoffperoxid unter Verwendung von Titansilikaten als Epoxidierungskatalysatoren sind aus der EP-A 100 119 (1) und der Literaturstelle M.G. Clerici et al., J. Catal. 129, 159-167 (1991) (2) bekannt.

- Gemäß (1) wird die Epoxidierung von Ethylen, Propen, Allylchlorid, 2-Buten, 1-Octen, 1-Tridecen, Mesityloxid, Isopren,
- 20 Cycloocten und Cyclohexen mittels verdünntem wäßrigem Wasserstoffperoxid in Gegenwart eines Titansilikalits in einem Autoklaven durchgeführt. Die Wasserstoffperoxidkonzentration in der Reaktionsmischung kann dabei bis zu 10 Gew. % abgesenkt werden.
- 25 Aus (2) ist bekannt, daß die Wasserstoffperoxidkonzentration bei solchen Epoxidierungen sogar bis zu 1 % heruntergefahren werden kann. Als Wasserstoffperoxidquellen für die in (2) beschriebenen Titansilikalit-katalysierten Epoxidierungen von Propen zu Propylenoxid werden 30 bis 35 %ige wäßrige H₂O₂-Lösungen einge-30 setzt.

Derartige aus dem Stand der Technik bekannte Epoxidierungsverfahren weisen jedoch Nachteile auf. Bei Verwendung von konzentrierten Wasserstoffperoxid-Lösungen (mit ca. 10 bis 70 Gew.-% H₂O₂)

- 35 können erhebliche Sicherheitsprobleme bei der Reaktionsführung wegen möglicher spontaner Zersetzungen des Wasserstoffperoxids oder von dessen Nebenprodukten (z.B. Hydroperoxiden), insbesondere in Gegenwart bestimmter organischer Lösungsmittel, auftreten. Die Beseitigung solcher Sicherheitsprobleme führt zu er-
- 40 heblich größerem Aufwand und höheren Verfahrenskosten. Auch ohne den genannten Sicherheitsaspekt sind die Verfahrenskosten ohnehin schon groß, da mittel· bis hochkonzentrierte Wasserstoffperoxid-Lösungen relativ teuer sind.

2

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, ein einfaches, effizientes und insbesondere wirtschaftliches Epoxidierungsverfahren von Olefinen bereitzustellen, das die Nachteile des Standes der Technik nicht mehr aufweist.

5

Demgemäß wurde ein Verfahren zur Herstellung von Epoxiden aus Olefinen und Wasserstoffperoxid oder Hydroperoxiden in flüssiger Phase unter Verwendung eines Oxidationskatalysators auf Basis von Titan- oder Vanadiumsilikaliten mit Zeolith-Struktur gefunden,

10 welches dadurch gekennzeichnet ist, daß die Konzentration des Wasserstoffperoxids oder der Hydroperoxide in der Reaktionsmischung bei der Umsetzung im Bereich von 0,05 bis kleiner 1 Gew.-%, insbesondere von 0,1 bis 0,8 Gew.-%, vor allem von 0,2 bis 0,6 Gew.-%, liegt.

15

Als Hydroperoxide können alle als übliche Oxidationsmittel für derartige Epoxidierungen verwendeten organischen Hydroperoxide der Formel R-O-O-H eingesetzt werden, wobei R in der Regel für einen organischen Rest mit 1 bis 30 C-Atomen steht. Von besonde-

20 rem Interesse sind hierbei Cumol· und Diisopropylbenzol-Hydroperoxid.

In einer bevorzugten Ausführungsform setzt man als Wasserstoffperoxidquellen für die erfindungsgemäße Epoxidierung wäßrige Was25 serstoffperoxid-Lösungen, insbesondere technische (also nicht
gereinigte) Wasserstoffperoxid-Lösungen, mit einem Gehalt an 0,1
bis 10 Gew.-%, insbesondere 0,15 bis 5 Gew.-%, vor allem 0,2 bis
2 Gew.-% Wasserstoffperoxid ein.

30 Als derartige technische Wasserstoffperoxidquellen eignen sich vor allem wasserstoffperoxidhaltige Extraktionslösungen aus einer Anthrachinon-Arbeitslösung zur Wasserstoffperoxid-Herstellung.

Als derartige technische Wasserstoffperoxidquellen eignen sich 35 weiterhin gut wasserstoffperoxidhaltige Ströme oder Rückstände, z.B. Brüden oder Sumpfausträge, aus einer Wasserstoffperoxid-Destillation, wobei diese Ströme oder Rückstände meist nicht weiter in ihrem H₂O₂-Gehalt aufkonzentriert worden sind.

40 Als derartige technische Wasserstoffperoxidquellen eignen sich insbesondere auch wasserstoffperoxidhaltige Extraktionslösungen von Fermenterbrühen oder von enzymhaltigen Mischungen, also aus natürlich vorkommenden oder biotechnologisch zugänglichen Quellen.

3

Die eingesetzten Oxidationskatalysatoren auf Basis von Titan- oder Vanadiumsilikaten mit Zeolith-Struktur sind aus dem Stand der Technik bekannt. Zeolithe sind bekanntermaßen kristalline Alumosilikate mit geordneten Kanal- und Käfigstrukturen,

- 5 deren Porenöffnungen im Bereich von Mikroporen, die kleiner als 0,9 nm sind, liegen. Das Netzwerk solcher Zeolithe ist aufgebaut aus SiO₄- und AlO₄-Tetraedern, die über gemeinsame Sauerstoffbrükken verbunden sind. Eine Übersicht der bekannten Strukturen findet sich beispielsweise bei W.M. Meier und D.H. Olson, "Atlas of Zeolite Structure Types", Butterworth, 2nd Ed., London 1987.
- Es sind nun auch Zeolithe bekannt, die kein Aluminium enthalten und bei denen im Silikatgitter anstelle des Si(IV) teilweise Titan als Ti(IV) steht. Diese Titanzeolithe, insbesondere solche 15 mit einer Kristallstruktur vom MFI-Typ, sowie Möglichkeiten zu ihrer Herstellung sind beschrieben, beispielsweise in der EP-A 311 983 oder der EP-A 405 978. Außer Silizium und Titan können solche Materialien auch zusätzliche Elemente wie Aluminium, Zirkonium, Zinn, Eisen, Kobalt, Nickel, Gallium, Bor 20 oder geringe Mengen an Fluor enthalten.

Im beschriebenen Oxidationskatalysator kann das Titan des Zeoliths teilweise oder vollständig durch Vanadium ersetzt sein. Das molare Verhältnis von Titan und/oder Vanadium zur Summe aus 25 Silicium plus Titan und/oder Vanadium liegt in der Regel im Bereich von 0,01:1 bis 0,1:1.

Titanzeolithe mit MFI-Struktur sind dafür bekannt, daß sie über ein bestimmtes Muster bei der Bestimmung ihrer Röntgenbeugungs30 aufnahmen sowie zusätzlich über eine Gerüstschwingungsbande im Infrarotbereich (IR) bei etwa 960 cm⁻¹ identifiziert werden können und sich damit von Alkalimetalltitanaten oder kristallinen und amorphen TiO₂-Phasen unterscheiden.

- 35 Typischerweise stellt man die genannten Titan- und auch Vanadiumzeolithe dadurch her, daß man eine wäßrige Mischung aus einer SiO₂-Quelle, einer Titan- bzw. Vanadium-Quelle wie Titandioxid bzw. einem entsprechenden Vanadiumoxid und einer stickstoff- haltigen organischen Base ("Schablonen-Verbindung"), z.B. Tetra-40 propylammoniumhydroxid, gegebenenfalls noch unter Hinzufügen von
- 40 propylammoniumhydroxid, gegebenenfalls noch unter Hinzufügen von Alkalimetallverbindungen, in einem Druckbehälter unter erhöhter Temperatur im Zeitraum mehrerer Stunden oder einiger Tage umsetzt, wobei das kristalline Produkt entsteht. Dieses wird abfiltriert, gewaschen, getrocknet und zur Entfernung der organi-
- 45 schen Stickstoffbase bei erhöhter Temperatur gebrannt. In dem so erhaltenen Pulver liegt das Titan bzw. das Vanadium zumindest teilweise innerhalb des Zeolithgerüsts in wechselnden Anteilen

4

mit vier-, fünf- oder sechsfacher Koordination vor. Zur Verbesserung des katalytischen Verhaltens kann sich noch eine mehrmalige Waschbehandlung mit schwefelsaurer Wasserstoffperoxidlösung anschließen, worauf das Titan- bzw. Vanadiumzeolith-Pulver erneut 5 getrocknet und gebrannt werden muß; daran kann sich eine Behandlung mit Alkalimetallverbindungen anschließen, um den Zeolith von der H-Form in die Kation-Form zu überführen.

Bevorzugte Titan- oder Vanadiumzeolithe sind solche mit Pentasil-10 Zeolith-Struktur, insbesondere die Typen mit röntgenographischer Zuordnung zur BEA-, MOR-, TON-, MTW-, FER-, MFI-, MEL- oder MFI/ MEL-Mischstruktur. Zeolithe dieses Typs sind beispielsweise in W.M. Meier und D.H. Olson, "Atlas of Zeolite Structure Types", Butterworths, 2nd Ed., London 1987, beschrieben. Denkbar sind für 15 die vorliegende Erfindung weiterhin titanhaltige Zeolithe mit der Struktur des ZSM-48, ZSM-12, Ferrierit oder β-Zeolith und des Mordenits.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung von Epoxiden kann 20 im Prinzip mit allen üblichen Umsetzungsfahrweisen und in allen üblichen Reaktortypen durchgeführt werden, beispielsweise in Suspensionsfahrweise oder in einer Festbettanordnung. Mann kann kontinuierlich oder diskontinuierlich arbeiten.

25 Die erfindungsgemäße Epoxidierung wird in flüssiger Phase zweckmäßigerweise in Wasser allein oder in einer Mischung aus Wasser und wassermischbaren organischen Lösungsmitteln durchgeführt. Als derartige organische Lösungsmittel eignen sich insbesondere Alkohole wie Methanol, Ethanol, iso-Propanol, tert.-Butanol oder 30 Mischungen hieraus. Werden solche organische Lösungsmittel in Mischung mit Wasser verwendet, beträgt ihr Anteil an der Gesamtmischung meist 5 bis 95 Vol.-%, insbesondere 30 bis 85 Vol.-%.

Die erfindungsgemäße Epoxidierung wird in der Regel bei einer 35 Temperatur von -20 bis 70°C, insbesondere -5 bis 50°C, und bei einem Druck von 1 bis 10 bar vorgenommen.

Das eingesetzte Olefin kann eine beliebige organische Verbindung sein, die mindestens eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung 40 enthält. Sie kann aliphatischer, aromatischer oder cycloaliphatischer Natur sein, sie kann aus einer linearen oder einer verzweigten Struktur bestehen. Vorzugsweise enthält das Olefin 2 bis 30 C-Atome. Mehr als eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung kann vorhanden sein, so etwa in Dienen oder Trienen. Das 45 Olefin kann zusätzlich funktionelle Gruppen wie Halogenatome, Carboxylgruppen, Carbonesterfunktionen, Hydroxylgruppen, Ether-

5

brücken, Sulfidbrücken, Carbonylfunktionen, Cyanogruppen, Nitrogruppen oder Aminogruppen enthalten.

Typische Beispiele für derartige Olefine sind Ethylen, Propen,
5 1-Buten, cis- und trans-2-Buten, 1,3-Butadien, Pentene, Isopren,
Hexene, Octene, Nonene, Decene, Undecene, Dodecene, Cyclopenten,
Cyclohexen, Dicyclopentadien, Methylencyclopropan, Vinylcyclohexan, Vinylcyclohexen, Allylchlorid, Acrylsäure, Methacrylsäure,
Crotonsäure, Vinylessigsäure, Allylalkohol, Alkylacrylate, Alkyl10 methacrylate, Ölsäure, Linolsäure, Linolensäure, Ester und Glyceride derartiger ungesättigter Fettsäuren, Styrol, α-Methylstyrol,
Divinylbenzol, Inden und Stilben. Auch Mischungen der genannten
Olefine können nach dem erfindungsgemäßen Verfahren epoxidiert
werden.

15

Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich in besonderem Maße für die Epoxidierung von Propen zu Propylenoxid.

Gemäß der vorliegenden Erfindung kann man weit unterhalb der im

20 Stand der Technik bekannten Wasserstoffperoxid-Konzentration
mittels Titan- oder Vanadiumsilikaliten erfolgreich Olefine
epoxidieren. Aufgrund der niedrigen Konzentration an Wasserstoffperoxid im System treten keine Sicherheitsprobleme mehr auf.
Weiterhin können Wasserstoffperoxid-Lösungen ohne störende Stabi
25 lisatoren, welche bei hohen Konzentrationen notwendig sind, eingesetzt werden. Zudem hat das erfindungsgemäße Verfahren den Vorteil, daß preiswerte technische Wasserstoffperoxidquellen als
Einsatzmaterial herangezogen werden können; die in solchen
Quellen vorhandenen Verunreinigungen stören überraschenderweise

30 bei der erfindungsgemäßen Epoxidierung nicht.

Die nachstehenden Beispiele sollen das erfindungsgemäße Verfahren näher erläutern, ohne daß dadurch eine Einschränkung zu verstehen wäre.

35

Beispiel 1

In einem Vierhalskolben (2 l Inhalt) wurden 455 g Tetraethylorthosilikat vorgelegt und aus einem Tropftrichter innerhalb von
40 30 min mit 15 g Tetraisopropylorthotitanat unter Rühren
(250 U/min, Blattrührer) versetzt. Es bildete sich eine farblose,
klare Mischung. Abschließend versetzte man mit 800 g einer
20 gew.-%igen Tetrapropylammoniumhydroxid-Lösung (Alkaligehalt
< 10 ppm) und rührte noch eine Stunde nach. Bei 90 bis 100°C wurde
45 das aus der Hydrolyse gebildete Alkoholgemisch (ca. 450 g) abdestilliert. Man füllte mit 1,5 l deionisiertem Wasser auf und

6

gab das mittlerweile leicht opaque Sol in einen 2,5 l fassenden Rührautoklaven aus Edelstahl.

Mit einer Heizrate von 3°/min wurde der verschlossene Autoklav 5 (Ankerrührer, 200 U/min) auf eine Reaktionstemperatur von 175°C gebracht. Nach 92 Stunden war die Reaktion beendet. Das erkaltete Reaktionsgemisch (weiße Suspension) wurde abzentrifugiert und mehrfach mit Wasser neutral gewaschen. Der erhaltene Feststoff wurde bei 110°C innerhalb von 24 Stunden getrocknet (Auswaage 10 149 g).

Abschließend wurde unter Luft bei 550°C in 5 Stunden das im Zeolithen noch verbliebene Templat abgebrannt (Kalzinierungsverlust: 14 Gew.-%).

15

Das reinweiße Produkt hatte nach naßchemischer Analyse einen Ti-Gehalt von 1,5 Gew.-% und einen Gehalt an Restalkali unterhalb 100 ppm. Die Ausbeute auf eingesetztes SiO₂ betrug 97 %. Die Kristallite hatten eine Größe von 0,05 bis 0,25 µm und das Produkt 20 zeigte im IR eine typische Bande bei ca. 960 cm⁻¹.

Beispiel 2

In einen 250 ml Glasautoklaven wurden 45 ml Methanol und 0,5 g
25 Titansilikatpulver aus Beispiel 1 eingefüllt und die Suspension wurde mit einem Magnetrührer gerührt. Der verschlossene Glasautoklav wurde danach auf -30°C abgekühlt und 20,7 g Propen wurden aufgepreßt. Danach wurde der Glasautoklav auf 0°C erwärmt und 23 g 0,5 gew.-%ige Wasserstoffperoxidlösung wurde zudosiert. Die 30 Reaktionsmischung wurde 5 h bei 0°C unter Eigendruck gerührt. Danach wurde der Katalysator abzentrifugiert und der Gehalt an Propylenoxid gaschromatographisch bestimmt. Der Gehalt an Propylenoxid betrug 0,3 Gew.-%.

35 Beispiel 3

In einen 250 ml Glasautoklaven wurden 45 ml Methanol und 0,5 g
Titansilikalit aus Beispiel 1 eingefüllt und die Suspension wurde
mit einem Magnetrührer gerührt. Der verschlossene Glasautoklav
40 wurde danach auf -30°C abgekühlt und 20,2 g Propen wurde aufgepreßt. Danach wurde Glasautoklav auf 0°C erwärmt und 23 g
0,5 gew.-%ige Wasserstoffperoxidlösung zudosiert. Die Reaktionsmischung wurde 30 Minuten bei 0°C unter Eigendruck gerührt. Danach
wurde der Katalysator abzentrifugiert und der Gehalt an Propylen45 oxid gaschromatographisch bestimmt. Der Gehalt an Propylenoxid
betrug 0,18 Gew.-%.

6

gab das mittlerweile leicht opaque Sol in einen 2,5 l fassenden Rührautoklaven aus Edelstahl.

Mit einer Heizrate von 3º/min wurde der verschlossene Autoklav 5 (Ankerrührer, 200 U/min) auf eine Reaktionstemperatur von 175ºC gebracht. Nach 92 Stunden war die Reaktion beendet. Das erkaltete Reaktionsgemisch (weiße Suspension) wurde abzentrifugiert und mehrfach mit Wasser neutral gewaschen. Der erhaltene Feststoff wurde bei 110°C innerhalb von 24 Stunden getrocknet (Auswaage 10 149 g).

Abschließend wurde unter Luft bei 550°C in 5 Stunden das im Zeolithen noch verbliebene Templat abgebrannt (Kalzinierungsverlust: 14 Gew.-%).

15

Das reinweiße Produkt hatte nach naßchemischer Analyse einen Ti-Gehalt von 1,5 Gew.-% und einen Gehalt an Restalkali unterhalb 100 ppm. Die Ausbeute auf eingesetztes SiO₂ betrug 97 %. Die Kristallite hatten eine Größe von 0,05 bis 0,25 µm und das Produkt 20 zeigte im IR eine typische Bande bei ca. 960 cm⁻¹.

Beispiel 2

In einen 250 ml Glasautoklaven wurden 45 ml Methanol und 0,5 g
25 Titansilikatpulver aus Beispiel 1 eingefüllt und die Suspension wurde mit einem Magnetrührer gerührt. Der verschlossene Glasautoklav wurde danach auf -30°C abgekühlt und 20,7 g Propen wurden aufgepreßt. Danach wurde der Glasautoklav auf 0°C erwärmt und 23 g 0,5 gew.-%ige Wasserstoffperoxidlösung wurde zudosiert. Die 30 Reaktionsmischung wurde 5 h bei 0°C unter Eigendruck gerührt. Danach wurde der Katalysator abzentrifugiert und der Gehalt an Propylenoxid gaschromatographisch bestimmt. Der Gehalt an Propylenoxid betrug 0,3 Gew.-%.

35 Beispiel 3

In einen 250 ml Glasautoklaven wurden 45 ml Methanol und 0,5 g
Titansilikalit aus Beispiel 1 eingefüllt und die Suspension wurde
mit einem Magnetrührer gerührt. Der verschlossene Glasautoklav
40 wurde danach auf -30°C abgekühlt und 20,2 g Propen wurde aufgepreßt. Danach wurde Glasautoklav auf 0°C erwärmt und 23 g
0,5 gew.-%ige Wasserstoffperoxidlösung zudosiert. Die Reaktionsmischung wurde 30 Minuten bei 0°C unter Eigendruck gerührt. Danach
wurde der Katalysator abzentrifugiert und der Gehalt an Propylen45 oxid gaschromatographisch bestimmt. Der Gehalt an Propylenoxid
betrug 0,18 Gew.-%.

7

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von Epoxiden aus Olefinen und
 Wasserstoffperoxid oder Hydroperoxiden in flüssiger Phase unter Verwendung eines Oxidationskatalysators auf Basis von Titan- oder Vanadiumsilikaten mit Zeolith-Struktur, dadurch gekennzeichnet, daß die Konzentration des Wasserstoffperoxids oder der Hydroperoxide in der Reaktionsmischung bei der Umsetzung im Bereich von 0,05 bis kleiner 1 Gew.-% liegt.
 - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Wasserstoffperoxidquellen für die Epoxidierung wäßrige Wasserstoffperoxid-Lösungen mit einem Gehalt von 0,1 bis 10 Gew.-% an Wasserstoffperoxid einsetzt.
 - 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man als Wasserstoffperoxidquellen wasserstoffperoxidhaltige Extraktionslösungen aus einer Anthrachinon-Arbeitslösung zur Wasserstoffperoxid-Herstellung einsetzt.
 - 4. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man als Wasserstoffperoxidquellen wasserstoffperoxidhaltige Ströme oder Rückstände aus einer Wasserstoffperoxid-Destillation einsetzt.
- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man als Wasserstoffperoxidquellen wasserstoffperoxidhaltige Extraktionslösungen von Fermenterbrühen oder von enzymhaltigen Mischungen einsetzt.
 - 6. Verfahren zur Herstellung von Propylenoxid aus Propen und Wasserstoffperoxid oder Hydroperoxiden nach den Ansprüchen 1 bis 5.

35

15

20

25

40

Interns al Application No PCT/EP 97/02815

A. CLASS IPC 6	IFICATI N OF SUBJECT MATTER C070301/12		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national cli	amilication and IPC	
B. FIELDS	S SEARCHED		
Minimum of IPC 6	documentation searched (classification system followed by classifi CO7D	cation symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent th	uat such documents are included in the fields :	scarched
Electronic o	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of th	c relevant passages	Relevant to claim No.
х	US 5 374 747 A (SAXTON ROBERT J December 1994 see column 6, line 38 - line 52		1-6
х	EP 0 568 336 A (ARCO CHEM TECH) 1993 see page 5, line 15 - line 40	3 November	1-6
X	EP 0 659 685 A (ARCO CHEM TECH) 1995 see page 8, line 25 - line 57; 26-35		1-6
X Fun	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
	ategories of cited documents:	"T" later document published after the ini	
course	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international	or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or t invention "X" document of particular relevance; the	ith the application but heory underlying the
"L" docum which citatic		cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the description of the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or in ments, such combination being obvi	at be considered to ocurrent is taken alone to claimed invention inventive step when the more other such docu-
'P' docum	ment published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. *&" document member of the same paten	
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international s	earch report
2	24 September 1997	0 8.	10. 97
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authonzed officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Stellmach, J	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Interns 4 Application No
PCT/EP 97/02815

DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/EP 9//02815
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
CLERICI M G ET AL: "SYNTHESIS OF PROPYLENE OXIDE FROM PROPYLENE AND HYDROGEN PEROXIDE CATALYZES BY TITANIUM SILICALITE" JOURNAL OF CATALYSIS, vol. 129, no. 1, 1 May 1991, pages 159-167, XP000577042 cited in the application see page 163-164; figures 3,4	1-6
EP 0 315 248 A (ENIRICERCHE SPA) 10 May 1989 see claim 2	1-6
EP 0 315 247 A (ENIRICERCHE SPA) 10 May 1989 see page 2, line 24 - line 25	1-6
EP 0 573 887 A (BASF AG) 15 December 1993 see the whole document	1-6
HAGGIN J: "NOVEL EPOXIDATION CATALYST TITANIUM COMPLEX ANCHORED INSIDE ZEOLITE" CHEMICAL AND ENGINEERING NEWS, vol. 73, no. 46, 13 November 1995, page 6 XP000535773 see the whole document	1-6
WO 96 02323 A (BASF AG ;MUELLER ULRICH (DE); LINGELBACH PETER (DE); BASSLER PETER) 1 February 1996 see the whole document	1-6
EP 0 100 119 A (ANIC SPA) 8 February 1984 cited in the application see the whole document	1-6
EP 0 405 978 A (ENGELHARD CORP) 2 January 1991 cited in the application see the whole document	1-6
	CLERICI M G ET AL: "SYNTHESIS OF PROPYLENE OXIDE FROM PROPYLENE AND HYDROGEN PEROXIDE CATALYZES BY TITANIUM SILICALITE" JOURNAL OF CATALYSIS, vol. 129, no. 1, 1 May 1991, pages 159-167, XP000577042 cited in the application see page 163-164; figures 3,4 EP 0 315 248 A (ENIRICERCHE SPA) 10 May 1989 see claim 2 EP 0 315 247 A (ENIRICERCHE SPA) 10 May 1989 see page 2, line 24 - line 25 EP 0 573 887 A (BASF AG) 15 December 1993 see the whole document HAGGIN J: "NOVEL EPOXIDATION CATALYST TITANIUM COMPLEX ANCHORED INSIDE ZEOLITE" CHEMICAL AND ENGINEERING NEWS, vol. 73, no. 46, 13 November 1995, page 6 XP000535773 see the whole document WO 96 02323 A (BASF AG; MUELLER ULRICH (DE); LINGELBACH PETER (DE); BASSLER PETER) 1 February 1996 see the whole document EP 0 100 119 A (ANIC SPA) 8 February 1984 cited in the application see the whole document EP 0 405 978 A (ENGELHARD CORP) 2 January 1991 cited in the application

Information on patent family members

Interna. Al Application No
PCT/EP 97/02815

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5374747 A	20-12-94	CA 2138840 A CN 1113454 A EP 0659685 A JP 7242649 A US 5453511 A US 5621122 A US 5527520 A	24-06-95 20-12-95 28-06-95 19-09-95 26-09-95 15-04-97 18-06-96
EP 0568336 A	03-11-93	US 5262550 A AT 129708 T DE 69300720 D DE 69300720 T ES 2079236 T JP 6009592 A	16-11-93 15-11-95 07-12-95 11-04-96 01-01-96 18-01-94
EP 0659685 A	28-06-95	US 5374747 A US 5453511 A CA 2138840 A CN 1113454 A JP 7242649 A US 5621122 A US 5527520 A	20-12-94 26-09-95 24-06-95 20-12-95 19-09-95 15-04-97 18-06-96
EP 0315248 A	10-05-89	DE 3870153 A	21-05-92
EP 0315247 A	10-05-89	DE 3870152 A	21-05-92
EP 0573887 A	15-12-93	DE 4218765 A DE 59303823 D	09-12-93 24-10-96
WO 9602323 A	01-02-96	DE 4425672 A AU 2982295 A CA 2195574 A EP 0772491 A	25-01-96 16-02-96 01-02-96 14-05-97
EP 0100119 A	08-02-84	CA 1196925 A JP 1721832 C JP 4005028 B JP 59051273 A US 4833260 A	19-11-85 24-12-92 30-01-92 24-03-84 23-05-89

Interna. A Application No

ln	formation on patent family men	hara l	EP 97/02815
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0405978 A	02-01-91	US 5244650 A AU 633567 B AU 5510990 A CA 2014666 A,C DE 69001644 T JP 3069510 A	14-09-93 04-02-93 03-01-91 29-12-90 11-11-93 25-03-91

Interna. Jes Aktonzeichen
PCT/EP 97/02815

		PCT/EP 9	7/02815
A. KLASS IPK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C07D301/12		
IFK U	C0/0301/12		
	kernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K RCHIERTE GEBIETE	assifikation und der IPK	
	rechiekte Gebiete ter Mindestprüßtoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb	ole)	
IPK 6	C07D		
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen, st	oweit diese unter die recherchierten Gebi	ete fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwende	te Suchbegriffe)
	,		•
	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angah	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	US 5 374 747 A (SAXTON ROBERT J	ET AL	1-6
^	20.Dezember 1994	LI NLJ	1 0
	siehe Spalte 6, Zeile 38 – Zeile	52	{
х	EP 0 568 336 A (ARCO CHEM TECH) 3	.November	1-6
	1993		
	siehe Seite 5, Zeile 15 – Zeile 4	0	
x	EP 0 659 685 A (ARCO CHEM TECH) 2	8.Juni	1-6
	1995 siehe Seite 8, Zeile 25 - Zeile 5	.7 •	
	Ansprüche 26-35	,	
		1	
	•	-/	
}			
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Sic Anhang Patent/amilie	
ļ	ehmen Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	T' Spätere Veröffentlichung, die nach d	
	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, ucht als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Priontätsdatum veröffentl Anmeldung nicht kollidiert, sondem	nur zumVerständnis des der
	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Idedatum veröffentlicht worden ist	Erfindung zugrundeliegenden Prinzi Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Be	
schein	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhaft er- en zu lassen, oder durch die das Verößentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser Veröffer erfinderischer Tätigkeit beruhend be	dichung nicht als neu oder auf trachtet werden
anden	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Be- kann nicht als auf erfinderischer Tät	teutung, die beanspruchte Erfindung iekeit beruhend betrachtet
O. Actoll	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffentlichung i Veröffentlichungen dieser Kategorie	in Verbindung gebracht wird und
P. Veröff	Jenutzung eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach seanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen Fachma '&' Veröffentlichung, die Mitglied derse	·
	Ahschluster der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen E	Lecherchenberichts
	4 September 1007	በጸ	10. 97
	4.September 1997		
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Stellmach, J	
I	Fax (+31-70) 340-3016	Sectificati, 0	

Interna ales Aktenzeichen
PCT/EP 97/02815

	PUT/EP 97/02815			
C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN (Sategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.				
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile Betr. Anspruch Nr.			
CLERICI M G ET AL: "SYNTHESIS OF PROPYLENE OXIDE FROM PROPYLENE AND HYDROGEN PEROXIDE CATALYZES BY TITANIUM SILICALITE" JOURNAL OF CATALYSIS, Bd. 129, Nr. 1, 1.Mai 1991, Seiten 159-167, XP000577042 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 163-164; Abbildungen 3,4	1-6			
EP 0 315 248 A (ENIRICERCHE SPA) 10.Mai 1989 siehe Anspruch 2	1-6			
EP 0 315 247 A (ENIRICERCHE SPA) 10.Mai 1989 siehe Seite 2, Zeile 24 - Zeile 25	1-6			
EP 0 573 887 A (BASF AG) 15.Dezember 1993 siehe das ganze Dokument	1-6			
HAGGIN J: "NOVEL EPOXIDATION CATALYST TITANIUM COMPLEX ANCHORED INSIDE ZEOLITE" CHEMICAL AND ENGINEERING NEWS, Bd. 73, Nr. 46, 13.November 1995, Seite 6 XP000535773 siehe das ganze Dokument	1-6			
WO 96 02323 A (BASF AG ;MUELLER ULRICH (DE); LINGELBACH PETER (DE); BASSLER PETER) 1.Februar 1996 siehe das ganze Dokument	1-6			
EP 0 100 119 A (ANIC SPA) 8.Februar 1984 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-6			
EP 0 405 978 A (ENGELHARD CORP) 2.Januar 1991 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-6			
	Rezeichnung der Veröffentlichung, soweit erfordertich unter Angabe der in Betracht komm CLERICI M G ET AL: "SYNTHESIS OF PROPYLENE OXIDE FROM PROPYLENE AND HYDROGEN PEROXIDE CATALYZES BY TITANIUM SILICALITE" JOURNAL OF CATALYSIS, Bd. 129, Nr. 1, 1.Mai 1991, Seiten 159-167, XP000577042 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 163-164; Abbildungen 3,4 EP 0 315 248 A (ENIRICERCHE SPA) 10.Mai 1989 siehe Anspruch 2 EP 0 315 247 A (ENIRICERCHE SPA) 10.Mai 1989 siehe Seite 2, Zeile 24 - Zeile 25 EP 0 573 887 A (BASF AG) 15.Dezember 1993 siehe das ganze Dokument HAGGIN J: "NOVEL EPOXIDATION CATALYST TITANIUM COMPLEX ANCHORED INSIDE ZEOLITE" CHEMICAL AND ENGINEERING NEWS, Bd. 73, Nr. 46, 13.November 1995, Seite 6 XP000535773 siehe das ganze Dokument WO 96 02323 A (BASF AG ;MUELLER ULRICH (DE); LINGELBACH PETER (DE); BASSLER PETER) 1.Februar 1996 siehe das ganze Dokument EP 0 100 119 A (ANIC SPA) 8.Februar 1984 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument EP 0 405 978 A (ENGELHARD CORP) 2.Januar 1991 in der Anmeldung erwähnt			

1

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamitie gehören

Interna .ates Aktenzeichen
PCT/EP 97/92815

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5374747 A	20-12-94	CA 2138840 A	24-06-95
		CN 1113454 A	20-12-95
		EP 0659685 A	28-06-95
		JP 7242649 A	19-09-95
		US 5453511 A	26-09-95
		US 5621122 A	15-04-97
		US 5527520 A	18-06-96
EP 0568336 A	03-11-93	US 5262550 A	16-11-93
		AT 129708 T	15-11-95
		DE 69300720 D	07-12-95
		DE 69300720 T	11-04-96
		ES 2079236 T	01-01-96
		JP 6009592 A	18-01-94
EP 0659685 A	28-06-95	US 5374747 A	20-12-94
		US 5453511 A	26-09-95
		CA 2138840 A	24-06-95
		CN 1113454 A	20-12-95
		JP 7242649 A	19-09-95
		US 5621122 A	15-04-97
		US 5527520 A	18-06-96
EP 0315248 A	10-05-89	DE 3870153 A	21-05-92
EP 0315247 A	10-05-89	DE 3870152 A	21-05-92
EP 0573887 A	15-12-93	DE 4218765 A	09-12-93
		DE 59303823 D	24-10-96
WO 9602323 A	01-02-96	DE 4425672 A	25-01-96
		AU 2982295 A	16-02-96
		CA 2195574 A	01-02-96
		EP 0772491 A	14-05-97
EP 0100119 A	08-02-84	CA 1196925 A	19-11-85
		JP 1721832 C	24-12-92
		JP 4005028 B	30-01-92
		JP 59051273 A	24-03-84
		US 4833260 A	23-05-89

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interns ales Aktenzeichen
PCT/EP 97/02815

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0405978 A	02-01-91	US 5244650 A AU 633567 B AU 5510990 A CA 2014666 A,C	14-09-93 04-02-93 03-01-91 29-12-90 11-11-93
•		DE 69001644 T JP 3069510 A	25-03-91

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)